

ENDOFER, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli

Oprávněný

- Iron dextran

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ENDOFER, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per suinetti e vitelli

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intraperitoneálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Intraperitoneálne použitie:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QB03AC90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Taliany

Dostupné v:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

27/12/1967

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.